First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

Generate Collection

L9: Entry 10 of 16

File: DWPI

Print

Aug 6, 1990

DERWENT-ACC-NO: 1990-279821

DERWENT-WEEK: 199037

COPYRIGHT 2004 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Processing silver halide photographic materials - using fixing soln. contg. poly:hydric

alcohol having at least 2 hydroxyl gps.

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

KONICA CORP

KONS

PRIORITY-DATA: 1989JP-0016420 (January 27, 1989)

Search Selected

Search ALL

Clear

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

🎆 JP 02197836 A

August 6, 1990

000

APPLICATION-DATA:

PUB~NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 02197836A

January 27, 1989

1989JP-0016420

INT-CL (IPC): G03C 5/38

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 02197836A

BASIC-ABSTRACT:

Processing comprises a series of developing, fixing, water washing and drying treatments, whe the fixing treatment is carried out using a fixing soln. contg. polyhydric alcohol having at least two hydroxyl gps.

ADVANTAGE - By contg. polyhydric alcohol in fixing soln., deposition of white powder on the conveyor rack of automatic developing machine is eliminated.

In an example, fixer to be charged in an automatic developing machine for processing X-ray fi was prepd. according to the formulation of: ammonium thiosulphate 150g, sodium sulphite 15g, EDTA 0.1g, citric acid 2g, boric acid 7g, sodium acetate 15g, glacial acetic acid 6g, alumini sulphate 10g, sulphuric acid 5g, diethylene glycol 3.5 g and water to make up total 1 litre.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/17

TITLE-TERMS: PROCESS SILVER HALIDE PHOTOGRAPH MATERIAL FIX SOLUTION CONTAIN POLY HYDRIC ALCOH HYDROXYL GROUP

...D.KOMIE GROOL

DERWENT-CLASS: E17 G06 P83

CPI-CODES: E10-E04H; E10-E04J; G06-D01; G06-G01; G06-G02; G06-G04; G06-G10; G06-G12; G06-G14;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 \*01\*

Abstract attached

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A) 平2-197836

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)8月6日

G 03 C 5/38

8910-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全13頁)

⑤発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料の処理方法

②特 願 平1-16420

②出 願 平1(1989)1月27日

⑩発 明 者 秋 山

健 夫

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

⑪出 願 人 コニカ株式会社

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

砂代 理 人 弁理士 宇高 克己

#### 明相の書

## 1. 発明の名称

ハロゲン化镊写真感光材料の処理方法

## 2. 特許請求の範囲

現像、定著、水洗、乾燥の順に処理されるハロゲン化銀写真感光材料の処理方法において、前記定着処理が少なくとも二つ以上の水酸基を有する多価アルコールを含む定着液で行われることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料の処理方法。

# 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ハロゲン化銀写真感光材料の処理方法に関するものである。

#### (発明の背景)

現像処理時間を短縮し、大量の露光済み写真材料を取り扱う為、自動現像処理機が露光済み写真材料の現像、定着、水洗、乾燥に用いられる。そして、自動現像処理機中では写真材料は一つの処理ステーションから別のステーションへと導かれ、写真材料からの各種成分の拡散による汚染並びに

現像液の活性低下は連続的な液補給及び定期的な 新しい現像処理液の導入により解決されている。

しかしながら、処理を繰り返し行っていくと、 定着ステーションと水洗ステーションの間の移送 ロールに白粉が付着し、写真材料の搬送がスムー ズに行われなくなる等の欠点のあることが判明し た。

これはフィルムを処理する際に、フィルムにし みこんだ定着処理液がフィルムの移送ロール通過 時に移送ロールに付着し、移送ロール上で液中の 成分が分解あるいは折出したものと考えられる。

又、移送ロールに折出付着した白粉は洗い痛と しにくい為、日々の自動現像機のメンテナンスが 大変になる。さらに、白粉が写真材料に転写され、 西質が低下し、写真材料が医療用レントゲンフィ ルムの場合には誤診に成り兼ねない等の欠点もあ る。

もして、この問題は、洗浄用の水の量が限られている自動現像処理機中で迅速処理する場合に特に大きい。

#### (発明の開示)

本発明の目的は、現像、定着、水洗、乾燥といった順に処理が行われるハロゲン化銀写真感光材料の処理に際して、定着一水洗のワタリラック上に白粉が折出しないようにすることである。

上記本発明の目的は、現像、定着、水洗、乾燥の順に処理されるハロゲン化設写真感光材料の処理方法において、前記定着処理が少なくとも二つ以上の水酸基を有する多価アルコールを含む定着被で行われることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料の処理方法によって達成される。

尚、上記の多価アルコールとしては、例えば水 酸基を2~12個行し、炭素原子が2~20個であり、 かつ、水酸基と水酸基とが共役額でもって共役し ていない、すなわち酸化した斑が群けないアルコ ールが好ましい。

以下、上記多価アルコールの好ましい具体例の一例を挙げるが、化合物は以下の例示にのみ限定されるものではない。

2. 3. 3. 4ーテトラメチルー2. 4ーペン

2. 4ージメチルー2.3.4ーヘキサントリオ ール、ペンタメチルグリセリン、2 - メチルー2 ーオキシメチルー1. 3ープロパンジオール、2 ーイソプロピルー2ーオキシメチルー1、3ープ ロパンジオール、2,2-ジヒドロキシメチルー 1ーブタノール、エリスリトール、Dートレイッ ト、レートレイット、rac ートレイット、ベンタ エリスリトール、1,2,3,4-ペンタンテト ロール、2、3、4、5ーヘキサンテトロール、 2, 5-ジメチルー2, 3, 4, 5-ヘキサンテ トロール、1,2,5,6-ヘキサンテトロール、 1, 3, 4, 5ーヘキサンテトロール、1, 6ー (エリトロー3、4) ーヘキサンテトロール、3 ーヘキセンー1, 2, 5, 6ーテトロール、3ー ヘキシン~1.2.5.8-テトロール、アドニ トール、D-アラピトール、L-アラピトール、 rac ーアラビトール、キシリトール、レーマンニ トール、ズルシトール、ジエチレングリコール、 1, 4ープタンジオール、2, 2ージメチルー1, 3 - プロパンジオール、1、2、6 - ヘキサント

タンジオール、2、2-ジメチル-1、3-プロ パンジオール、2.2-ジメチル-1,3-ベン タンジオール、2,2,1-トリメチル-1,3 ーペンタンジオール、2.5-ヘキサンジオール、 2. 5ージメチルー2. 5ーヘキサンジオール、 1.6-ヘキサンジオール、 1.8-オクタン ジオール、1、9ーノナンジオール、1、10ーデ カンジオール、1、11-ウンデカンジオール、1、 12ードデカンジオール、1,13ートリデカンジオ ール、1.14ーテトラデカンジオール、1.12-オクタデカンジオール、1,18-オクタデカンジ オール、シスー2.5-ジメチルーへキセンー2. 5ージオール、トランスー2、5ージメチルー3 ーヘキセンー2, 5ージオール、2ープチンー1, 4ージオール、2、5ージメチルー3ーへキシン 6ージオール、2、6ーオクタジイン-1、8-ジオール、2ーメチルー2、3、4ープタントリ オール、2.3.4-ヘキサントリオール、2. 4-ジメチルー2、3、4ーペンタントリオール、

リオール、グリセリン、2、4ージメチルー2、 4ーペンタンジオール、エチレングリコール、1、 2ープロパンジオール、1、3ープロパンジオール、cis ~ 1、2~シクロペンタンジオール等がある。

そして、上配のような多価アルコールは、定券 液中に $0.05\sim100$  e  $\ell$   $\ell$  、より好ましくは $0.5\sim80$   $\ell$   $\ell$  の割合で添加されていることが望ましい。

本発明に用いる感光材料のハロゲン化銀乳剤には、ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、塩化銀、塩火塩化銀料の通常のハロゲン化銀乳剤に使用する任意のものを用いることができるが、ハロゲン化銀粒子は酸性法、中性法及びアンモニア法のいずれで得られたものでもよい。

ハロケン化銀粒子は、粒子内において均一なハロゲン化銀組成分布を有するものでも、粒子の内部と裏面層とでハロゲン化銀組成が異なるコア/シェル粒子であってもよく、増像が主として表面に形成されるような粒子であっても、又主として粒子内部に形成されるような粒子でもよい。

本発明に用いられるハロゲン化銀粒子の形状は任意のものを用いることができる。好ましい(つの例は、(100)面を結晶表面として有する立方体である。又、米国特許第4.183.756号、特別昭55-26589号等の明報書、ザ・ジャーナル・オブ・フォトグラフィック・サイエンス(J.Photar. Sc1).21.39(1973)等の文献に記載された方法により、8面体、14面体、12面体等の形状を有する粒子を作り、これを用いることもできる。更に、双晶面を有する粒子を用いてもよい。

本発明に用いられるハロゲン化設粒子は、単一 の形状からなる粒子を用いてもよいし、種々の形 状の粒子が混合されたものでもよい。

又、いかなる粒子サイズ分布を持つものを用いてもよいが、本発明においては単分散乳剤が好ましい。単分散乳剤中の単分散のハロゲン化銀粒子としては、平均粒径でを中心に±20%の粒径範囲内に含まれるハロゲン化銀重量が、全ハロゲン化銀粒子重量の60%以上であるものが好ましく、特に好ましくは70%以上、更に好ましくは80%以上

ウム等の周期律衷VI族の金属の俳塩を用いることがでる。

上記のような化学増盛の終了後に、例えば、4-ヒドロキシ-6-メチル-1.3,3a,7-テトラザインデン、5-メルカプト-1-フェニルチトラゾール、1-メルカプトベンゾチアゾール等を始め種々の安定利も使用できる。

更に必要であればチオエーテル等のハロゲン化 銀溶剤、又はメルカプト基合有化合物や消感色素 のような晶斑コントロール剤を用いてもよい。

本発明に用いられるハロゲン化銀粒子は、粒子を形成する過程及び/又は成長させる過程で、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリジウム塩又は錯塩、四ジウム塩又は錯塩、鉄塩又は 錯塩を用いて金属イオンを添加し、粒子内部に及び/又は粒子表面に含有させることができる。

本発明に用いられるハロゲン化銀写真感光材料 において写真乳剤は、増感色素によって比較的長 被長の青色光、緑色光又は赤外光に分光増感され ても良い。用いられる色素には、シアニン色素、 である.

感光性ハロゲン化銀乳剤は、化学増感を行なわないで、いわゆる未後熱(Primitive) 乳剤のまま用いることもできるが、通常は化学増感される。 化学増感の為には、Glafkides 又はZelikmanらの書書、あるいはH.Prieser擬 Die Grundlagen der Photographischen Prozesse mit Silberhalogeniden、 Akademische Verlagsgeselischaft、1968に記載の方法を用いることができる。

メロシアニン色素、複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロポーラーシアニン色素、ヘミンシアニン色素、スチリル色素及びへミオキソノール色素等がある。

本発明で用いる増感色素は、通常のネが型ハロゲン化振乳剤に用いられるのと同等の濃度で用いられる。特に、ハロゲン化振乳剤の固有感度を実質的に溶とさない程度の色素濃度で用いるのが有利である。ハロゲン化銀 1 モル当たり増感色素の約1.0×10<sup>-4</sup>~約3×10<sup>-3</sup>モルが好ましく、特にハロゲン化銀 1 モル当たり増感色素の約5×10<sup>-4</sup>~1.5×10<sup>-3</sup>モルの濃度で用いることが好ましい。

本発明において有利に使用される増感色素としてはより具体的には例えば次の知きものを挙げることができる。青感光性ハロケン化観乳剂層に用いられる増感色素としては、例えば西独特許929,080号、米国特許同3,672,897号、同3,694,217号、同4,025,349号、阿4,046,572号、英国特許1,242,588号、特公昭44-14030号、同52-24844号、特勝昭48-73137号、同61-172140 号等に記載され

たものを挙げることができ、又、緑感光性ハロゲン化銀乳剤に用いられる増感色素としては、例えば米国特許2.945.763号、英国特許505.979 号、特公昭48-42172号に記載されている如きシアニン色素又は複合シアニン色素又は複合シアニン色素又は複合シアニン色素で、赤感光性及び赤外感光性ハロゲン化銀乳剤に用いられる増感色素としては、例えば米国特許第2.454.629号、同2.776.280号、特公昭49-17725、特開昭61-29836、特開昭60-80841号等に記載されている如きシアニン色素、メロシアニン色素又は複合シアニン色素をその代表的なものとして挙げることができる。

これらの増感色素は単独で用いてもよく、又組合せて用いてもよい。増感色素の組合せは特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。その代表例は、米国特許第2,688,545号、特公昭43-4936号、同53-12375号、特別昭52-110618号、同52-109925号等に記載されている。

又、本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤

有されるハロケン化扱 1 モル当り 1 ×10-\*モル〜10モル、特に 2 ×10-\*モル〜2 ×10-\*モルの範囲で用いるのが好ましい。

商、ヒドラジン化合物、テトラゾリウム化合物の添加位置はハロゲン化銀乳剂層及び/又は支持体上のハロゲン化銀乳剂層側にある非感光層( 親水性コロイド層) であるが、好ましくはハロゲン化銀乳剤層及び/又はその下層である。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤の結合剤 又は保護コロイドとしては過常ゼラチンが用いられるが、ゼラチン以外にも例えばゼラチンけ誘導体、 ゼラチンと他の高分子とのグラフトポリマー、ア ルプミン、カゼイン等のタンパク質、ヒドロロース 誘導体、アウェーンスを 設切が ボリトレロース 誘導体、ポリアクリル スポリトン、ポリアクリル スポリトビニルピロリドン、ポリアクリルアミド、ポリビニルイミダゾール アクリルアミド、ポリビニルイミダゾール とこれである の合成観水性高分子物質を用いることができ は、ゼラチン分子のアミノ苺の少なくとも50%以上がアシル、カルバモイル、スルホニル、チオカルバモイル、アルキル及び/又はアリールの各帯で環接された変性ゼラチンを乳剤層における全ゼラチン量の5~70%、好ましくは10~50%用いて脱塩処理してもよい。

又、本発明に用いるハロゲン化銀写真感光材料 にあっては、硬調な画像を得る為、ヒドラジン化 合物やテトラゾリウム化合物を添加してもよい。

ヒドラジン化合物の具体例は、米国特許繁4.27 2.606 号、同4.311,781 号、同4.478,928 号及び 特開昭62-210458 号公報に記載されており、これ らを用いることができる。

ヒドラジン化合物の添加量は、 $10^{-4}\sim 5\times 10^{-2}$ モルグ銀1 モルが好ましく、更に好ましくは $10^{-4}\sim 2\times 10^{-4}$ モルグ銀1 モルである。

テトラゾリウム化合物の具体例は、特開昭62-1 1253号に記載されており、これらの化合物を用い ることができる。

テトラグリウム化合物は本発明の感光材料に含

δ.

本発明に用いられるハロゲン化銀写真感光材料には、親水性コロイド層にフィルター染料として、あるいはイラジエーション防止、ハレーション防止その他種々の目的で水熔性染料を含有してよい。このような染料には、オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及びアプ染料が包含される。

本発明に用いられるハロゲン化銀写真感光材料 において、親水性コロイド層に染料や紫外線吸収 削等が包含される場合に、それらはカチオン性ポ リマー等によって媒築されてもよい。

上記の写真乳剤には、ハロゲン化銀写真感光材料の製造工程、保存中或いは処理中の感度低下やカブリの発生を防ぐ為に積々の化合物を添加することができる。すなわち、アゾール類、ヘテロ環メルカプト化合物類、チオケト化合物、アザインデン類、ベンゼンチオスルホン酸類、ベンゼンスルフィン酸等のような安定剤として知られた多くの化合物を加えることができる。

使用できる化合物の一例は、K. Mees 春 The Theory of Photographic Process、第3版、1966年に原文献を挙げて記されている。

これらの更に詳しい具体例及びその使用方法については、例えば米国特許第3.954.474号、同3,982.947号、同第4.021.248号各明報書又は特公昭52-28660号公報の記載を参考にできる。

又、ハロゲン化銀写真感光材料は、写真構成層中に米国特許第3,411,911号、同第3,411,912号、特公昭45-5331号等に配載のアルキルアクリレート系ラテックスを含むことができる。

又、ハロゲン化機写真感光材料に下記各種添加 剤を含んでもよい。増粘剤又は可塑剤として例え ば米園特許第2,960,404号明細書、特公昭43-493 9号公報、西独国出願公告第1,904,604号明細書、 特開昭48-63715号、特公昭45-15462号公報、ベル ギー国特許第762,833号、米国特許第3,767,410 号、ベルギー国特許第558,143号の各明細書に記 載されている物質、例えばスチレンーマレイン酸 ソーダ共重合体、デキストランサルフェート等、

はマット化剤、例えばスイス特許第330.158号明 細書に記載のシリカ等の無機物粒子、米国特許第 2.322.037号明細書に記載の設榜、特公昭44-364 3号公報に記載のポリビニルアルコールのような 有機物粒子を含むことができる。

本発明に用いられる感光材料には高級脂肪族の高級アルコールエステル、カゼイン、米国特許第3,042,522号、同3.489,567号各明細書に記載のシリコン化合物等のスペリ剤を含んでもよい。流動パラフィンの分散物などもこの目的に用いることができる。

本発明の感光材料には、さらに目的に応じて種々の添加剤を用いることができる。これらの添加剤は、より詳しくは、リサーチディスクロジャー第176巻 1 tem 17643(1975 年12月) 及び同187巻 I tem 18716(1979 年11月) に記載されている。

ハロゲン化銀写真感光材料において、例えば乳 剤層その他の層は写真感光材料に通常用いられて いる可視性支持体の片面または両面に塗布して構 成することができる。可視性支持体として有用な アルデヒド系等の各種硬膜剤、紫外線吸収剤として例えば米国称許額3.253.921号、英国特許第1.309.349号の各明細常等に記載されている化合物等がある。

さらに、塗布助剤、乳化剤、処理液等に対する 浸透性の改良剤、消泡剤あるいは感光材料の種々 の物理的性質をコントロールする為に用いられる 界面活性剤として英国特許第548、532号、特開昭 48-101118号公報等に記載されているアニオン性、 カチオン性、非イオン性あるいは両性の化合物を 使用することができるが、これらのうち特にスル ホン蓋を有するアニオン界面活性剤、例えばコハ ク酸エステルスルホン化物、アルキルナフタレン スルホン化物、アルキルベンゼンスルホン化物等 が好ましい。

又、帯電防止剤として、特公昭46-24159号、特開昭48-89979号の各公報、米国特許第2,882,157号の明顯書、特開昭47-33627号公報に配載されている化合物がある。

本発明に用いられる感光材料において構成層に

ものは、硝酸セルロース、酢酸セルロース、酢酸セルロース、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリエチレンテレフタレート、ポリカーボネート等の半合成又は合成高分子からなるフィルム、ボッエチレン、オリアロビレン、エチレン/バボンリエチレン、ポリプロピレン、エチレン/がない。 変持体は、染料や飼料を用いて着色されたの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの支持体の表面は一般に乳剤層等との接着をよいの表別では、同59-18941号公額、同59-18941号公額に配載されている処理が好ましい。

支持体表面は、下壁処理の前または後にコロナ 放電、紫外線照射、火焰処理等を施してもよい。

ハロゲン化銀写真感光材料において、写真乳剂 層その他の親水性コロイド層は種々の堕布法によ り支持体上又は他の層の上に塗布できる。塗布に は、ディップ塗布法、ローラー塗布法、カーテン 塗布法、押出し塗布法等を用いることができる。 次に、本発明における現像、定着、水洗、乾燥 工程について記す。

本発明に使用する黒白現像液に用いる現像主駅 には次のものが挙げられる。

RO-(CR-CH)n-OH型現像主薬の代妻的なものとしてはハイドロキノンがあり、その他にカテコール、ピロガロール及びその誘導体並びにアスコルピン酸、クロロハイドロキノン、プロムハイドロキノン、イソプロピルハイドロキノン、メチルハイドロキノン、2.3-ジプロムハイドロキノン、2.5-ジクロロハイドロキノン等がある。

又、HO-(CH-CN)n-NH:型現像主要としては、オルト及びパラのアミノフェノールが代表的なもので、N-メチル-p- アミノフェノール、その他4-アミノフェノール等もある。

又、B.M-(CH-CII)n-NH.型現像主策としては、4-アミノ-2- メチル-N.N- ジエチルアニリン、9-フ ェニレンジアミン等がある。

ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、第三リン酸ナトリウム、第三リン 酸カリウムの如きpH調節剤を含む。

特開昭61-28708号(ホウ酸塩)、特開昭60-934 39号(例えばサッカロース、アセトオキシム、5-スルホサルチル酸)、リン酸塩、炭酸塩などの提 街剤を用いてもよい。

上記成分以外に用いられる抵加剤としては、臭如化ナトリウム、臭化カリウム、沃化カリウムのカンレクリコール、ジェチャングリコール、ジェチャングリコール、ジェチャングリコール、スタノールの如き自ていた、メチルセロソルブ、ヘキシレ役割:1-フェニル-5・メルカプトテトラブール、2・メルカプトベンツィミダゾール-5・スルホン酸ナンダゾール等のインダゾール系化合物、5・メチルベンツトリアゾール等のベンツトリアゾール等のベンツトリアゾールを含物、5・メチルベンツトリアゾール等のベンクトリアゾールを含んでもよく、更に応じてホルムアルデヒド、グルタルアルビ

ヘチロ環型現像主東としては、1-フェニル-3-ピラゾリドン、1-フェニル-4.4- ジメチル-3- ピ ラゾリドン、1-フェニル-4- メチル-4- ヒドロキ シメチル-3- ピラゾリドン、1-フェニル-4.4- ジ ヒドロキシメチル-3- ピラゾリドン等がある。

上記の現像主薬は単独で用いてもよいし、二種 以上組み合わせて用いることもできる。

現像主薬は通常0.01モル/ $\ell \sim 1.2$  モル/ $\ell o$  量で用いられるのが好ましい。

本発明に用いる亜硫酸塩の保恒剂としては亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、亜硫酸サチウム、東硫酸アンモニウム、重亜硫酸ナトリウム、メタ電亜硫酸カリウム、ホルムアルデヒド重亜硫酸ナトリウムなどがある。亜硫酸塩は0.1 モルノ & 以上特に0.3 モルノ & 以上か好ましい。又、上限は2.5 モルノ & までとするのが好ましい。

本発明に用いる現像液のpHは 9 から13までの範囲のものが好ましい。 更に好ましくは $pH9.5 \sim 12$ までの範囲である。

p用の設定のために用いるアルカリ剤には水酸化

ド等の硬膜剤、色調剤、界面活性剤、消泡剤、硬水軟化剤、特開昭56-106244号配載のアミノ化合物などを含んでもよい。

本発明においては現像液に銀汚れ防止剤、例えば特開昭56-24347号に記載の化合物を用いることができる。

本発明の現像液には、特開昭56-106244号に記載のアルカノールアミンなどのアミン化合物を用いることができる。

この他L.P.A.メソン署「フォトグラフィック・プロセシン・ケミストリー」、フォーカル・プレス刊(1966年) の226~229頁、米国特許第2,19 3,015号、同2,592,364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用いてもよい。

現像処理温度及び時間は約25℃~約50℃で5~ 90秒、好ましくは30℃~40℃で8秒~1分でする ことができる。

本発明において現像処理時間とは、処理する感 光材料が自現機の現像タンク液に慢潰してから次 の定者液に浸漬するまでの時間を言う。 定者液はチオ硫酸塩を含む水溶液であり、好ましくはpH3.8以上、より好ましくは4.0~5.5を有する。

定着剤としてはチオ硫酸ナトリウム、チオ硫酸アンモニウム等があるが、チオ硫酸イオンとアンモニウムイオンとを必須成分とするものが好ましく、すなわち定者速度の点からチオ硫酸アンモニウムが特に好ましい。

定着前の使用量は適宜変えることができ、一般 には約0.1 ~約6モル/&である。

定着液には硬膜剤として作用する水溶性アルミニウム塩を含んでもよく、それらには例えば塩化 アルミニウム、硫酸アンモニウム、カリ明ばんな どがある。

本発明で用いる定著液には、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸あるいはそれらの誘導体及びアミノポリカルボン酸、アミノポリホスホン酸あるいはその塩を単独で若しくは2種以上併用することが好ましい。これらの化合物は定者液 1 ℓ につき0.004 モル以上添加することで本発明の効果

定着液には所望により保恒剤(亜硫酸塩、重亜硫酸塩)、pH級衡剤(酢酸、硝酸)、pH級衡剤(酢酸、硝酸)、pH網整剤(例えば硫酸)、硬水軟可能のあるキレート剤や特願昭60-213562年記載の化合物を含むことができる。保恒剤の使用量は適宜変光ることができ、好ましくは約0.05~1 mol/1 である。

定者温度及び時間は約20℃~約50℃で6秒~90 秒で行うことができ、30℃~40℃で6秒~60秒が より好ましい。尚、定者処理時間とは、処理する 感光材料が定者タンク液に浸漬してから次の水洗 タンク液(安定液)に浸漬するまでの時間を書う。 本発明においては感光材料は現像、定者した後、 水洗又は安定化処理に施される。

水洗又は安定化処理は本分野で公知のあらゆる方法を適用することができ、本分野で公知の種々の添加剤を含有する水を水洗水又は安定化液として用いることもできる。防微手段を施した水を水洗又は安定液に使用することにより、感光材料↓ ■\*当たり3ℓ以下の補充量という節水処理も可能となるのみならず、自現機設置の配管が不要とな をさらに高めることができる。

具体的には、クエン酸、イソクエン酸、りんご 酸、こはく酸及びこれらの光学罰性体、クエン酸 ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸リチウ ム、クエン酸アンモニウム、酒石酸リチウム、酒 石酸カリウム、酒石酸ナトリウム、酒石酸カリウ ムナトリウム、酒石酸水素リチウム、酒石酸リチ ウムカリウム、酒石酸水素カリウム、酒石酸水素 ナトリウム、酒石酸水素アンモニウム、酒石酸水 素マグネシウム、酒石酸ホウ素カリウム、酒石酸 アンモニウム、酒石酸アンモニウムカリウム、酒 石酸アルミニウムカリウム、酒石酸アンチモニル カリウム、酒石酸アンチモニルナトリウム、りん ご酸ナトリウム、りんご酸アンモニウム、こはく 酸ナトリウム、こはく酸アンモニウム等に代表さ れるリチウム、カリウム、ナトリウム、アンモニ ウム塩等が、又、アミノポリカルポン酸、アミノ ポリホスホン酸の具体例としては特別昭63-1826 50号公報の第10ページにおいてA-1~A-12の ような化合物等がある。

り更にストック槽の削減が可能となる。

少量の水洗水で水洗するときには特願昭60-172 968号に記載のスクイズローラー洗浄槽を設ける ことがより好ましい。

更に水洗又は安定化浴に助数手段を施した水を処理に応じて補充することによって生ずる水洗又は安定化浴からのオーバーフロー被の一部又は全部は特開昭50-235113号に記載されているようにその前処理工程である定着能を有する処理液に利用することもできる。

更には、特開昭57-8542号等に記載されている 助園剤、防バイ剤、昇面活性剤などを併用するこ ともできる。

更に、水沈裕には、R.T. Kreissn 者J. leage, Te ch 10.(6)242(1984)等に記載されたイソチアゾリン系化合物、特願昭61-51396号に記載された化合物などを防菌剤(Microbiocide)として併用することもできる。

防御手段を施して水ストック槽に保存された水 は前記現像液、定着液などの処理液原液の希釈水 としても水洗水としても共用されるのがスペース が小さくてすむ点で好ましい。しかし防黴手段を 施した希釈水と水洗水(又は安定化液)とを分け て別槽にそれぞれ保管することもできるし、どち らか一方だけを水道から直接とってもよい。

別権に分けて保管したときは、本発明の如き防 微手段を施した上に、水洗水(又は安定浴)には 種々の添加剤を含有させることができる。

例えば、アルミニウムとのキレート安定度log K値が、10以上のキレート化合物を含有させてもよい。これらは、定着液中に硬膜剤としてアルミニウム化合物を含む場合水洗水中での白沈を防止するのに有効である。

キレート剤の具体例としては、エチレンジアミン四酢酸(log K 16.1,以下同じ)、シクロヘキサンジアミン四酢酸(17.6)、ジアミノプロパノール四酢酸(13.8)、ジェチレントリアミン五酢酸(18.4)、トリエチレンテトラミン六酢酸(19.7)等及びこれらのナトリウム塩、カリウム塩、アンモニウム塩があり、その添加量は好ましくは0.01

してもよく、同一もしくは異種の目的の化合物を 2種以上併用しても良い。

又、処理液の脱川調整剤として塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、チオ硫酸アンモニウム、チオ硫酸アンモニウム等の各種アンモニウム塩を添加するのが画像保存性を良化するために好ましい。

上記の方法による水挽又は安定浴温度及び時間は0℃~50℃で6秒~90秒が好ましい。尚、水洗処理時間とは処理する感光材料が水洗タンク液に浸漬している時間である。又、木発明における乾燥処理時間とは過常35℃~100℃で好ましくは40℃~80℃の熱風が吹きつけられる乾燥ゾーンが、自現機には設置されているが、その乾燥ゾーンに処理する感光材料が入っている時間をいう。

本発明の方法によれば、現像、定者及び水洗された写真材料は水洗水をしぼり切る、すなわちスクイズローラ法を経て乾燥される。乾燥は約40℃~約100 ℃で行われ、乾燥時間は周囲の状態によって適宜変えられるが、通常は約5秒~90秒でよ

更に水洗水中には銀画像安定化剤の他に水滴むらを防止する目的で、各種の界面活性剤を添加することができる。界面活性剤としては、陽イオン

~10g/1、より好ましくは0.1~58/1である。

型、瞎イオン型、非イオン型及び阿イオン型のいずれを用いてもよい。界面活性剤の具体例としては例えば工学図書(株)発行の「界面活性剤ハンドブック」に記載されている化合物などがある。

上記安定化浴中には西像を安定化する目的で名類化合物が添加される。例えば腰間を調整する(例えば脚間を調整する(例えば脚間を調整する(例えば脚間を調整などのである。本の砂塩、メタホウ酸塩、ナリウム、アンモニンが、大砂塩、ナリウム、アンモニンが、ボリカルボン酸、ジカルボン酸、ポリカルボン酸、ジカルボン酸、ポリカルボン酸、ジカルボン酸、ポリカルボン酸、アンモンができる。イファンを経過、キレート剤、段階別(チアゾール、スクテントリアゾールなほ源加を使用できる。できる。イファニア・ド、ベンゾトリアゾールな種源加速を使用、世光増白剤、硬膜剤などの各種源加速使用、世光増白剤、硬膜剤などの各種源加速を

く、より好ましくは40℃~80℃で約5秒~60秒である。

尚、現像、定者、水流及び乾燥されるまでのいわゆるDry to Dryの全処理時間は5分以内、好ましくは4分以内、さらには100秒以内である。

## 〔実施例〕

以下、本発明の実施例を詳細に説明する。尚、 当然のことではあるが、本発明は以下述べる実施 例に限定されるものではない。

## 実施例一し

## 〔フィルムの興製〕

60で、pAg=8.0、pH=2.0にコントロールしつつ、ダブルジェット法で平均粒径0.28μ の沃化銀2.0 モルダを含む沃奥化銀単分散立方晶乳剤を得た。そして、この乳剤の一部をコアとして用い、次のように成長させた。すなわち、このコア粒子とゼラチンを含む溶液に40で、pAg9.0、pH9.0 でアンモニア性硝酸銀溶液と沃化カリウムと奥化カリウムを含む溶液をダブルジェット法で加え、沃化銀を30モル%含む第1被履簡を形成した。そして、

更にpAg-9.0、pII-9.0でアンモニア性硝酸調溶液と臭化カリウム溶液とをダブルジェット法で添加して純臭化銀の第2被覆層を形成し、平均粒径0.63μmの立方晶単分散沃臭化銀乳剂を調製した。又、軽集沈澱法により過剰塩を除去した後、ハロゲン化銀1モル当り塩化金酸塩8×10-7モル、チオ硫酸ナトリウム7×10-4モル、チオシアン酸アンモニウム7×10-4モルを加え、最適に金・硫黄増感を行い、更に下配の増感色素(A)及び(B)と沃化カリウム1×10-3モル/モルAgXを加え、最適に分光増感をほどこした。

#### 增感色素 (A)

坳感色素 (B)

1 g当り、

CH2COO(CH2),CH2 CHCOO(CH2),CH(CH3), 7mg

ホルマリン 20mg、

グリオキザール 30mg、

平均粒径 5 μ m のポリメチルメタクリレートから成るマット刺7 mg、

平均粒径0.013 μm のコロイダルシリカ70mg等を加えた。

分光増感終了後、乳剤履添加剤としてハロゲン化銀1モル当たり石灰処理オセインゼラチン90g、
(ープチルーカテコール400mg、4・ヒドロキシ6・メチル-1・3・3a・7・テトラザインデン3g、ポリビニルピロリドン(分子景10・000)1・0g、スチレンー無水マレイン酸共賃合体2・5g、トリメチロールプロパン10g、ジエチレングリコール5g、ニトロフェニルートリフェニルフォスフォニカムクロライド50mg、1・3・ジヒドロキシベンゼン・4・スルホン酸アンモニカム 4g、2ーメルカプトベンツイミダゾールー5ースルホン酸ソーダ15mg、

1.1-ジメチロール-1- ブロム-1- ニトロメタン10 ms等を加えて、乳剤層墜布液を顕製した。

又、保護層係加剤として、下配の化合物を加え、 保護機層塗布液を調製した。すなわち、ゼラチン

前述の乳剤原飲布液をこの保護膜層飲布液とともに厚さ180 μm の下引き処理剤のブルーに着色したポリエチレンテレフタレート支持体の調例にスライドホッパー塗布機で銀量が片面で2.4g/mm 、ゼラチンが片面で3.8 g/mm となるように塗布してフィルム1を得た。

次に、水18中に、ゼラチン30g 、奥化カリウム10.5g 、チオエーテル

(HO(CH<sub>\*</sub>)<sub>\*</sub>S(CH<sub>\*</sub>)<sub>\*</sub>S(CH<sub>\*</sub>)<sub>\*</sub>S(CH<sub>\*</sub>)<sub>\*</sub>OH) 0.5wt % 水溶液10m2を加えて溶解し、65℃に保った溶液 中(pAs-9.1、pH-6.5) に攪拌しなから0.88モルの 硝酸銀溶液30m2と0.88モルの沃化カリウムと臭 化カリウムの混合溶液(モル比96.5:3.5)30m2を 15秒間で同時に添加した後、1モルの硝酸銀溶液 600m2とモル比96.5:3.5の臭化カリウムと沃化カ リウムとからなる1 モルの混合溶液600m2とを70 分かけて同時添加して、平均粒径1.18μmで、厚 み0.15μmで、沃化銀合有率が3.5 %の平板状 臭化銀乳剤を調製した。

そして、凝集沈澱法により過剰塩を除去した後、

## 特開平2-197836 (10)

これらの乳剤に対して前配フィルム1と同様の取り扱いを行なってフィルム2を得た。

### 〔定着液の調製〕

次に、下記の組成の定着液を調製した。

(定着液A)

チオ硫酸アンモン	150g
亜硫酸ナトリウム	15g
EDTA	0.18
クエン酸	2 8
ホウ酸	78.
酢酸ナトリウム	. 15s
<b>氷酢酸</b>	6 g
硫酸アルミニウム	10 g
烷酸	5 8

水で1 l とする。但し、酢酸でpHを4.20にする。 又、この定着液 A と同処方で下記の多価アルコール又は添加剤を加えた定着液 B~Hを調製した。

定着液B CH<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>), — (OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>), s OH 2g

\* C nープチルアルコール 2s

定着 33℃ 63cc/四ツ切!枚 水洗 20℃ 1.5ℓ/minに設定

乾燥 45℃ 90秒処理

白轫汚れの状態は下記の3項目について評価した。

#### ① 白轫の折出状態

ランニング開始後 【週間目の定着 - 水洗のワ タリラックの状態を目視評価した。

#### 評価は、

A:ワタリラック上に白粉の析出がほとんどない。

C: ワタリラックの一部に白粉が折出している。 B: ワタリラック全体に白粉が折出している。 とし、B、Dはそれぞれ中間の状態とした。

## ② 白粉のフィルムへの転写性

ランニング開始後1週間経過した時点でランニングフィルムへの白粉汚れの転写を目視で 評価した。

## 評価は、

A:フィルムへの転写がほとんどない。

▼ D ジエチレングリコール 3.5g

\* E グリセリン 8.2g

F 2.5-ヘキサンジオール 17.2g

\* G 2-メチル-2,3,4- ブタン

トリオール 23.58

\* H 1.2.6-ヘキサントリオール 35.7g

#### (白粉汚れば験)

コニカ株式会社製Xレイフィルム自動現像機KX-500を用い、又、現像液としてコニカ株式会社製 KB-90 を用いて、前述のフィルム 1 及びフィルム 2 と定着液 A~Hを組み合せてランニング処理を行い、定着一水洗のワタリラックの白粉汚れの状 臓を評価した。

ランニング処理はフィルム1及びフィルム2を それぞれ微度約1.1 になるように露光したものを 1日に四ツ切サイズで100 枚ずつ1週間継続した。 又、自動現像機による処理条件は下記の通りに設 定した。

温度 補充景

現像 35℃ 33cc/四ツ切1枚

C:フィルムへの転写があるが目立たない。

日:フィルムへの転写があり、はっきりとわか

δ,

とし、B、Dはそれぞれ中間の状態とした。

#### ② 白粉の洗浄性

ランニング開始後1週間軽適した時点で、定 着一水洗のワタリラックの自粉汚れの洗い格 としやすさを評価した。

#### 評価は、

A:水をかけただけですぐ落ちる

C:水をかけてスポンジでこすれば落ちる。

B:ほとんど落ちない。

とし、B、Dはそれぞれ中間の状態とした。

枯果を表ー」に示す。

(以下余白)

表 - 1

	7486	175	ノニング	74862でランニング			
	折出	転耳	洗净性	折出	転写	货净性	
定将被A(比較)	D	E	D	מ	D	ם	
* B ( *)	D	D	D	D	D	D	
* C ( *)	С	D	D	D	В	D	
▼ D (本発明)	A	A	A	Α	A	Α	
* E ( * )	В	Α	A	В	В	A	
" F ( " )	Α	Α	Α	A	· A	- А	
- G( - )	В	В	Α	В	A	Α	
# H ( # )	Α	A	A	В	A	Α	

(以下余白)

表一しに示した枯果より本発明の効果は明らか てある.

#### 〔実施例-2〕

ランニングフィルムをコニカ株式会社製MCー SRとし、自動現像機をコニカ株式会社製SRX -501とし、現像被をコニカ株式会社製XD-SR.とし て実施例-1と同様の評価を行った。但し、ラン ニング処理条件は下記の通りとした。

	温度	補充量
現像	35 °C	33cc/ 四ツ切1枚
定着	33 T	63cc/ 四ツ切1枚
水洗	20 C	1.5 ℓ/miaに設定
乾燥	45°C	45秒処理

結果は実施例-1と同様で、本発明の定着液D ~Hは、定着一水洗のワクリラックの自粉汚れに 対して著しい効果があることがわかった。

## 〔実施例一3〕

実施例-1と同様にしてフィルム-3及びフィ ルムー4を調製した。但し、硬膜剤の添加量は、 下記で定義される塗布膜の膨潤百分率が110 %と

なるように決定した。

## 膨潤率の衝定法

a) 38 ℃、50%相対湿度で熱布試料をインキュベ ーション処理し、b)層の厚みを測定し、c) 21 ℃ の薫習水に3分間浸漬し、そしてd) 工程b)で測 定した層の厚みと比較して、層の厚みの変化の百 分率を測定する。

次に下記の組成の現像液及び定着液の濃縮液を 調製した。

#### (現像液濃縮液)

水酸化カリウム	60g
亜硫酸プトリウム	100g
亜硫酸カリウム	12.5
ジエチレントリアミン五酢酸	6 g
* ウ酸	25 g
ヒドロキノン	87.5g
ジエチレングリコール	286
4ーヒドロキシメチルー4ーメチル	
- 1 - フェニル - 3 - ピラゾリドン	4.28
5ーメチルベンゾトリアゾール	0.15*

水で18とする (pll11.00 に調整)

M	充被	*	~	۴	#	1	X		5	e

#### (定券液理療液) 1

(AC AN TOLONG HEAD TOL) I	
チオ硫酸アンモニウム	560g
亜硫酸ナトリウム	60g
エチレンジアミン四酢酸・	
ニナトリウム・二水塩	66
酒石酸	. 35
水酸化ナトリウム	24 8
水でしんとする (酢酸でpilを5.10	に興整)。

補充液キットサイズ

又、定着液機縮液「と同処方で下記の多価アル コール又は添加剤を加えた定者液濃縮液J~Pを 倜裂した。

	抵加剂	添加量
定着液 損縮液	CH 2 (CH 2) • - (OCH 1 CH 2) 3 • - OH	88
<b>≠</b> κ	1-ヒドロキシエチリデンジホスホ	
	ン酸	8 æ
~ L	tert- ブチルアルコール	208
* M	エチレングリコール	10-

• N 2,4-ジメチル-2,4- ペンタン

ジオール

52g

60g

\* O 2.3.4-ヘキサントリオール 20g

\* P 1.6-ヘキサンジオール

又、水ストックタンク液として下紀の液を開製 した。

(水ストックタンク液)

エチレンジアミン四酢酸二

560g

ナトリウム塩・二水塩・

二水塩 (防パイ剤)

0.5g/ £

自動現像機は第1図に示したものを用い、Dry to Dryを60秒で処理した。

現像タンク 1 は7.5 ℓで、現像処理は 35 ℃× 11.5秒

定着タンク2は7.5 & で、定着処理は 35 ℃×12.5秒

水洗タンク3は 6ℓで、水洗処理は20℃× 7.5 19

スクイズローラー洗浄槽 7 は200m & 水ストックタンク 4 は25 &

■ & を補充し、一日に四ツ切サイズ100 枚(フィルム護度約1.1) のランニング処理を1週間継続した。尚、この間現像液、定着液、水はなくなれば、同様に新たな補充液を追加した。

1週間のランニングの後、定着一水洗のワタリラックの白粉汚れを実施例-1と同様にして評価した。結果を表-2に示す。

(以下余白)

#### **鉄爆は50で**

但し、現像、定若タンク共温度を維持する為に ヒーターは使ったが、冷却水は使わなかった。

現像処理をスタートするときには各タンクに以 下の如き処理液を満たした。

現像タンク1: 上記現像被繼縮被400m &、水 600m & 及び奥化カリウム2gと酢酸1.8gとを含む水 溶液10m & を加えてpHを10.50 とした。

定君タンク2: 上記定着液濃縮液250m 2 及び水750m 2

水洗タンク3及び洗浄槽7:上配水ストックタンク液と同組成のもの

そして、第1図の自動現像機の模式図に示す如く、上記感光材料B4サイズ (25.7cm×36.4cm) 1枚処理される毎に、現像タンク1に現像液濃縮液20m2 とストックタンク水とを併せて30m2 を、定着タンク2に定着液濃縮液10m2 と水焼タンク3のオーバーフロー液の一部を併せて30m2 を、スクイズローラー洗浄槽7から水焼タンク3に(フィルム方向とは逆方向に)ストックタンク水60

	ンニング	型炭炭	۵	۵	U	٥	✓	<	V V	<
	2 5	在海	۵	۵	۵	۵	4	4	4	<
•	74844	析出	0	U	D	U	8	8	4	×
	グニング	<b>新华林</b>	٥	۵	S	Q	4	4	4	4
2 -	52	松耳	Ω	۵	Q	Q	4	4	4	¥
₩.	74863	析出	۵	Ω	Q	U	4	В	4	E
			定者濃縮液1(比較)	(*)[	K ( * )	r ( r )	M (本発明)	( * ) N *	( , ) 0 ,	"Р(")

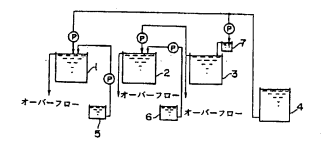
表-2に示したように、本発明の効果は明らかである。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の実施に用いることのできる 自動現像機の蝦略図である。

- 1…現像タンク、2…定着タンク、
- 3…水洗タンク、4…水ストックタンク、
- 5…現像液濃縮液ストックタンク、
- 6…定者液機縮液ストックタンク、
- 7…スクイズローラ洗浄槽。

特許出頭人 コニカ株式会社 代理 人 字 高 克 (おおお)



第 | 図

## 手 続 補 正 書(自発)

平成1年6月8日

## 特許庁長官股

- 事件の表示
   特願平1-16420号
- 2. 発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料の処理方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

コニカ株式会社

4. 代理人

東京都千代田区神田佐久間町1-14

(7900) 宇 高 克

5 . 補正の対象 発明の詳細な説明

6. 補正の内容

(1) 明細書第34ページ第2行目の「下引き処理剤」

を、「下引き処理済」と補正する。